

Advantage 250 mg Lösung zum Auftropfen auf die Haut für Hunde

Nije
ovlašteno

- Imidacloprid

Product identification

Naziv VMP-a:

Advantage 250 mg Lösung zum Auftropfen auf die Haut für Hunde
Advantage vet. 100 mg/ml påflekkingsvæske, oppløsning til hund

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Način primjene:

Za kožu

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
250.00 miligram / 2.50 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za kožu

Withdrawal period by route of administration:**Za kožu:**

- Dog
-

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QP53AX17

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bayer Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

19/03/2002

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Odgovorno tijelo:

NOMA

Broj autorizacije:

01-12158

Datum promjene statusa odobrenja:

31/12/2022

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

AT/V/0020/003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015078>